Requested Patent: WO8703814A1

Tale.

Abstracted Patent: DE3545260 ;

Publication Date: 1987-06-25;

Inventor(s): SCHREZENMEIR JUERGEN DR MED (DE);

Applicant(s): SCHREZENMEIR JUERGEN DR MED;

Application Number: DE19853545260 19851220 ;

Priority Number(s): DE19853545260 19851220 ;

IPC Classification: A61M5/16;

Equivalents: AU6845487, EP0252101 (WO8703814), B1;

ABSTRACT:

The device as described comprises a metering apparatus for measuring or displaying the opinium quantity of insuline. With this device it is possible to measure one or several levels of sugar in the blood, to compare these levels with the prescribed levels and correspondingly control the metering apparatus or the display in addition, the injurated measurement values and also the insuline quantities administered are, after storage over a certain period, compared with one another and/or evaluated by a computer.

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁴ : A61M 5/14, A61F 2/02	A1) Internationale Veröffentlichungsnammer: WO 87/ 03814) Internationales Veröffentlichungsdatum: 2. Juli 1987 (02.07.87)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE	86/005	29	US.
(22) Internationales Anmeldedatum: 20. Dezember 1986 ((31) Prioritätsaktenzeichen: P 35 (32) Prioritätsdatum: 20. Dezember 1985 (5 45 26	.9	Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der fin Änderungen der Ansprüche zugelas- senen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Än- derungen eintreffen.
(33) Prioritätsland:	E	E	
(71)(72) Anmelder und Erfinder: SCHREZENMEII gen (DE/DE); Backhaushohl 24, D-6500 Main			
(74) Anwalt: PÖHNER, Wilfried; Kaiserstr. 27, Pos 23, D-8700 Würzburg I (DE).	stfach	3	
(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), (europäisches Patent), DK, FR (europäisches GB (europäisches Patent), IT (europäisches JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches tent), SE (europäisches Patent),	ent), D Paten Paten	E).	·
			NUOUS ADMINISTRATION OF INSULINE TO THE

- (54) THE: DEVICE FOR CONTINUOUS OR DISCONTINUOUS ADMINISTRATION OF INSULINE TO THE HUMAN BODY
- (\$4) Bezeichnung: VORRICHTUNG ZUR KONTINUIERLICHEN ODER DISKONTINUIERLICHEN VERABREI-CHUNG VON INSULIN IN DEN MENSCHLICHEN KÖRPER

(57) Abstract

The device as described comprises a metering apparatus for measuring or displaying the optimum quantity of insuline. With this device it is possible to measure one or several levels of sugar in the blood, to compare these levels with the prescribed levels and correspondingly control the metering apparatus or the display. In addition, the inputted measurement values and also the insuline quantities administered are, after storage over a certain period, compared with one another and/or evaluated by a computer.

(57) Zusammenfassung

Vorrichtung zur insbesondere diskontinsierlichen Verabreichung von Insulin in den menschlichen Körper mit einer Deutschrichtung zur Bennessung oder einer Anzeige zur Angabe der optimalem Menge an Insulin. Die Vorrichtung ermöglicht file Messang eines oder unterrere Blutzuckerwunk, vergleicht eines unt den Soll-Werten und seuert entsprechen die Dotsertunrichtung oder die Anzeige. Zusätzlich können die eingegebenen Messwerte und auch verabreichten Insulinmengen gespiechten führ ein ein Elugre erzeit miteinunder verglichen unfolder durch einen Rechner ausgewertet werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Am	meldungen gemäss dem PCT	veröffe	ntlichen.		
AT	Österreich	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
ΑU	Australien	GA	Gabun	MW	Malawi
BB	Barbados	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BE	Belgien	HU	Uggara	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	11	Itatien	RO	Rumänien
BJ	Benin	JP	Japan .	SD	Sudan
BR	Brasilien	· KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SN	Senegal
CG	Kongo	u	Liechtenstein	SU	Soviet Union
CH	Schweiz	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CM	Kamerun	LU	Luxemburg	TG	Togo
DE	Deutschland, Bundesrepublik	MC	Monaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		
T.	Finnland	ML.	Mali		

15

÷

5 Vorrichtung zur kontinuierlichen oder diskontinuierlichen Verabreichung von Insulin in den menschlichen Körper

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur insbesondere diskontinuierlichen Verabreichung von Insulin in den menschlichen Körper mit einer Dosiereinrichtung zur Bemessung oder einer Anzeige zur Angebe der optimalen Menge en Insulin.

Weit verbreitet und deshalb allgemein bekannt · ist die Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus), bei welcher das Hormon der Bauchspeicheldrüse, 20 das Insulin, überhaupt nicht oder nicht in ausreichender Menge produziert wird. Steht das Insulin nicht in ausreichender Menge zur Verfügung wird der mit der Nahrung zuge-25 führte Zucker nicht verbrannt, so daß die Zukkerkonzentration im Blut ansteigt und der überschüssige Blutzucker mit dem Harn ausgeschieden wird. Zur Therapie werden dem Diabetiker die fehlenden Mengen an Insulin entweder kontinuierlich durch Infusion oder aber auch diskontinuier-30 lich durch Injektionen zugeführt, wobei man die exakt fehlende Menge zu verabreichen bemüht ist, was an Hand des Blutzuckerspiegels nachgeprüft und überwacht werden kann. Eine zu geringe Insulindosis ist ebenso unerwünscht wie eine zu 35 hohe verabreichte Menge, die zu gefährlichen

30

35

Erscheinungen (*Insulin-Schock*) führen kann. In der Praxis wird so vorgegangen, daß dem Patienten eine bestimmte Menge an Insulin verabreicht wird, welche an Hand der späteren Reaktionen, insbesondere den Abweichungen des Blutzuckerwertes von dem Ist-Wert, durch Abschätzung und damit sehr unpräzise in ihrer Dosierung geändert wird. Bei einer anderen noch praktizierten Möglichkeit wird die optimale Insulindosis 10 einmal festgestellt und die dementsprechende Menge täglich verabreicht. Beide Methoden der Dosierung der Insulinmenge führen bereits deshalb schon zu ungenauen Ergebnissen, weil im ersten Fall die ermittelte Menge 15 recht unpräzise ist und im zweitgenannten die sich über einen gewissen Zeitraum in aller Regel verändernde optimale Dosierung von der ursprünglich eingestellten abweicht. In nachteiliger Weise kommt hinzu, daß die benötigte In-20 sulinmenge von Patient zu Patient unterschiedlichen und deshalb kaum vorhersagbaren Schwankungen unterworfen ist.

Hiervon ausgehend hat sich die Erfindung die Schaffung einer Vorrichtung zur Aufgabe gamacht, mit deren Hilfe eine präzise Dasierung der einzuachenden Insulinmenge mödlich wird.

Gelöst wird diese Aufgabe erfindungsgemäß durch eine Vorrichtung, die ein oder mehrere Blutzukkerwerte mißt und mit den Soll-Werten vergleicht und entsprechend dem Ergebnis die Steuerung der Dosiereinrichtung oder der Anzeige erfolgt. Die vorgeschlagene Vorrichtung beinhaltet somlt einen Regelkreis der einen oder mehrere Blutzuckerwerte als Ist-Werte erfaßt, mit den

Soll-Werten vergleicht und entsprechend der hierbei erhaltenen Differenz ein Steuersignal an die Dosiereinrichtung oder eine Anzeige abgibt, wodurch die optimale Menge an Insulin 5 bemessen wird. Auf diese Weise wird es einerseits möglich den präzisen Bedarf an Insulin zu ermitteln, so daß man nicht mehr auf Abschätzung odgl. angewiesen ist, und zum anderen lassen sich auf diese Weise 10 Schwankungen des Bedarfes erkennen und berücksichtigen. Die Vorrichtung selbst besteht im wesentlichen aus einem der Ermittlung des Blutzukkerwertes dienenden Eingang, beispielsweise dadurch, daß eine geringe Blutmenge dem Patienten 15 entnommen und zur Messung durch den Eingang der Vorrichtung zugeführt wird, und entweder einer Anzeige oder einem Ausgang, durch den die entsprechend der Abweichung des Ist-Wertes des Blutzuckers vom Sollwert gesteu-20 erte Insulinmenge freigesetzt wird. Die Anzeige gibt hierbei diejenige Menge an, die bei einer Injektion in die Spritze aufzuziehen ist. Obwohl arundsätzlich kontinuierlich als auch diskontinuierlicher Betrieb möglich, empfiehlt sich 25 vorliegende Vorrichtung vor allem für diskontinuierlichen Betrieb, bei dem einerseits nur ab und zu die Blutzuckerwerte bestimmt und andererseits die hieraus hergeleitete optimale Insulinmenge in entsprechende Zeitabständen 30 angezeigt oder zur Verfügung gestellt, die dann beispielsweise durch Injektion dem Patienten zugeführt wird. Diese Retriebsweise eignet sich in besonderer Weise für ambulante Behandlung und für 35 die selbständige medikamentöse Versorgung durch den Patienten selbst.

35

In einer besonders zweckmäßigen Ausgestaltung können mehrere Blutzuckerwerte im zeitlichen Abstand gemessen, diese Meßdaten ebenso wie die bereits verabreichten Insulinmengen ge-5 speichert und die Steuerung der Dosiereinrichtung oder Anzeige so ausgelegt werden, daß neben den Abweichungen von den Soll-Werten auch die bereits verabreichten Insulinmengen Berücksichtigung finden. Diese Aus-10 führungsform ist auch dann von Vorteil, wenn im Zeitnunkt der Messung des Blutzuckerwertes die in den Körper bereits eingebrachten Insulinmengen immer noch wirksam sind, wäs bei Eingabe einer weiteren Insulindosis zu berück-15 sichtigen ist. Andererseits kann durch mehrere abgespeicherte Meßpunkte verfolgt werden, wie der Patient bislang auf die bereits verabreichten Insulinmengen reagiert hat, woraus sich Rückschlüsse 20 auf das zukünftige Verhalten ziehen lassen, so daß im Wege der Extrapolation diejenige Menge bestimmbar ist, die momentan verabreicht werden muß, um im Ergebnis den Soll-Wert zu erhalten. Individuelle Verhaltensweisen der einzelnen Pa-25 tienten lassen sich erkennen und im Rahmen der zukünftigen Therapie berücksichtigen.

Allgemein bekannt ist, daß die Blutzuckerwerte bei einem Diabetiker aufgrund äußerer Einflüsse ständigen Schwankungen unterworfen ist. Neben einem durch die Unterfunktion der Bauchspeicheldrüse benötigten Grundbedarf an Insulin müssen zusätzliche Mengen bei Aufnahme von Speisen zur Verbrennung der darin enthaltenen Kohlenhydrate aufgenommen werden. In der Praxis werden häufig

zur Deckung des Nüchternbedarfes (Basalbedarf) langwirksame Insulinmengen, für den mahlzeitbedingten Bedarf kurz wirkende Insulinmengen verabreicht. Ein Kerngedanke vorliegender Erfin-5 dung ist die Steuerung der Vorrichtung so zu wählen, daß sie den exakten Wert der Insulinmenge zur Verbrennung der durch die Speisen aufgenommenen Kohlenhydrate (COH) ermittelbar macht. Die am Tage I aufgrund der durch die 10 Mahlzeit M aufzunehmende Insulingabe IBO (M,I) bestimmt sich durch das Produkt der in der Mahlzeit enthaltenen Kohlenhydrate = COH (M,I) sowie dem zugehörigen Insulin-Kohlenhydratäquivalent ICOHA (M,I). Der Wert der Kohlenhydrat-15 menge COH(M,I) schwankt und ist in Abhängigkeit von der jeweils eingenommenen Mahlzeit einzusetzen, wobei keine grundsätzlichen Schwierigkeiten bestehen anhand der Zusammensetzung der Mahlzeit die aufgenommene Menge an Kohlenhydra-20 ten=Broteinheiten zu ermitteln. Schwierigkeiten ergeben sich jedoch insbesondere daraus, daß das Insulin-COH-Aquivalent ICOHA (M,I) nicht nur von Patient zu Patient großen Schwankungen unterworfen ist, sondern zudem über den Tag 25 verteilt (Frühstück, Mittag- und Abendessen) in zyklischer Weise unterschiedliche Werte annimmt. Einer der Grundgedanken vorliegender Erfindung besteht darin, daß Insulin-COH-Äquivalent ICOHĂ (M,I) nach der im Anspruch 3 ange-30 gebenen Form zu ermitteln.

Hierbei gibt der Index M die jeweilige Mahlzeit an, also z.B. Frühstück, Mittag- oder Abendessen. In aller Regel wird bei Diabetisern die Nahrungsaufnahme nicht auf 3 sondern üblicherweise auf 5-6 Mahlzeiten pro Tag ver-

35 -

teilt. (M+1) bezeichnet die darauffolgende Mahlzeit. Der Index I bezeichnet den momentan hetrachteten Tag, also ist (I-1) der Vortag. Zunächst wird die am Vortag (I-1) zur gleichen Mahlzeit M verabreichte Insulingabe IBO (M,I-1) gespeichert. Von diesem Wert wird die Korrektur-Insulinmenge KORI (M, I-1) subtrahiert, welche dem Anteil entspricht, der in der Insulingabe enthalten ist zum Aus-10 gleich eines aufgrund einer am Vortage (I-1) vor der Mahlzeit M durchgeführten Blutzuckermessung festgestellten Defizits. Der Wert KORI (M.I-1) stellt also den Korrekturwert dafür dar, daß noch vor Einnahme der Mahl-15 zeit bereits ein Blutzuckerdefizit vorhanden war. Zu diesem, durch Subtraktion erhaltenen Ergebnis wird diejenige Korrekturinsulinmenge addiert, die sich daraus ergibt, daß am Vor-20 tag (I-1) zu Beginn der darauffolgenden (M+1)-ten Mahlzeit aufgrund der Messung des Blutzuckers ein Defizit festgestellt wurde. Diese Menge stellt ein unmittelbares Maß für die Abweichung bzw. Exaktheit und Genauig-25 keit der zur Verbrennung der mit der M-ten Mahlzeit eingenommenen Kohlenhydratmengen erforderlichen Insulinmenge dar, die tatsächlich erforderlich gewesen wäre. Das auf diesem Wege erhaltene Ergebnis wird durch die am 30 Vortage (I-1) mit der Mahlzeit M eingenommene Broteinheitenmenge dividiert und ergibt das am heutigen. I-ten Tage zur Mahlzeit M der der Berechnung zugrunde zu legenden Insulin-Kohlenhydrat-Aquivalent an.

Bei der erfindungsgemäß vorgeschlagenen Be-

10

15

20

25

30

35

rechnungsmethode finden einzig und allein die Werte des Vortages Berücksichtigung. In einer Weiterbildung ist vorgesehen, daß das gesuchte Insulin-COH-äquivalent ICOHĀ (M,I) am I-ten Tag zur M-ten Mahlzeit als Mittelwert berechnet wird aus mehreren davor befindlichen Tagen. Die Art und Weise der Berechnung des Mittelwertes (arithmetisch, geometrisch usw.) steht hierbei grundsätzlich frei, insbesondere können die ermittelten Werte der unmittelbar vor dem interessierenden Tag errechneten Insulin-COH-Aguivalente mit höherem Gewicht berücksichtigt werden um die von Tag zu Tag verbesserte Anpassung zu berücksichtigen und andererseits die Konvergenz zum Idealwert hin zu beschleunigen.

Die angegebene mathematische Beziehung zur Berechnung der Insulingabe bezieht sich auf die am Vortage (I-1) verabreichten Insulingaben und die entsprechenden Blutzuckermessungen. Diese Formel ist deshalb zur Bestimmung der Insulingabe bei der M-ten Mahlzeit am 1. Tag ungeeignet, so daß man entweder wie bisher auf Schätzungen angewiesen ist oder von der in Anspruch 5 angegebenen Formel ausgeht. Diese Beziehung gibt unmittelbar die Insulingabe und nicht wie bei den vorhergehenden Berechnungen das Insulin-COH-Aquivalent wieder. Als Voraussetzung benötigt die Ermittlung nach dieser Formel den vorherigen Insulin Tagesbedarf DIN, der dividiert wird durch die am gleichen Tag verzehrten Kohlenhydratmenge. Dieser den gesamten Tagesverlauf summarisch wiedergegebene Wert wird durch den Faktor

15

20

0.45 zunächst reduziert sowie um den Faktor b(M) erhöht, welcher den unterschiedlichen Insulinbedarf bei jeder Mahlzeit entsprechend dem Tagesverlauf berücksichtigt. Faktor b(M) beträgt beim Frühstück 1,5 beim Mittagessen

1.0 und beim Abendessen 1,2.

Dieser näherungsweise erhaltene Wert stellt von der Dimension her ein Insulin-Kohlenhydrataquivalent dar, welches noch mit der am 1. Tag zur M-ten Mahlzeit verzehrten Menge an Kohlenhydraten (in Gramm oder Broteinheiten) zu multiplizieren ist. Man erhält dann den Anteil der Insulingabe, durch die die

aufgenommene Nahrung gedeckt bzw. auf sie zurückzuführen ist.

vom Soll-Wert zusammen.

Es addiert sich die Korrekturinsulinmenge, die zu Beginn der M-ten Mahlzeit am 1. Tag aufgrund der Abweichungen es Blutzuckers vom Soll-Wert zusätzlich noch zu verahreichen ist. Damit setzt sich die zu verabreichende Insulingabe aus einem mahlzeitbezogenen, schätzungsweise ermittelten Anteil sowie einem Korrekturglied zum Abgleich des Ist-

25 Bislang bezogen sich die konkreten Berechnungen einzig auf die Ermittlung des Insulinbedarfes zur Verbrennung der durch die Mahlzeit aufgenommenen Kohlenhydrate (Gramm oder Broteinheiten). Ein zusätzlicher Anteil des Insulinbedarfes rührt her 30 aus dem durch Unterfunktion der Bauchspeicheldrüse herrührenden Fehlbedarf. Der Nüchternbedarf wird in der Regel durch langwirkendes, der durch die Einnahmen der Speisen hervorgerufene Bedarf durch kurzwirkendes Insulin abgedeckt. Zur Bestimmung 35 des Basalbedarfes schlägt nun die Erfindung vor,

daß allein die im nüchternen Zustand erhaltenen

Blutzuckerwerte Berücksichtigung finden. Dies ist beispielsweise morgens der Fall oder bei Verabreichung von kurzwirkenden Insulingaben nach hinreichend langem Zeitabstand, so daß keinerlei Verfälschungen des Meßergebnisses mehr zu erwarten sind.

Zwar ist der Basalbedarf in erster Näherung über den gesamten Tag verlaufend in etwa konstant, so daß ein einziger Meßpunkt, z.B. morgens zur Er-10 mittlung des gewünschten Wertes ausreichen würde. Genauere Untersuchungen haben gezeigt, daß die Konstanz des Basalbedarfes über 24 Stunden verteilt nicht exakt ist sondern relativ konstante Schwankungen aufweist. So ist der Bedarf während 15 der Nachtzeit geringer als tagsüber. In den frühen Morgenstunden jedoch am höchsten. Messungen haben gezeigt, daß der Verlauf des Nüchternbedarf sich innerhalb 24 Stunden ändert, also Zyklen durchläuft. Die Erfindung schlägt deshalb vor, 20 mehrere (im nüchternen Zustand)druchgeführte Blutzuckermessungen über den Tag vorzunehmen, hieraus ein Basalbedarfsprofil (=Verhältnis der Insulininfusionsraten zueinander) aufzustellen, anhand dessen dann in den zukünftigen Tagen im 25 voraus der Insulinbedarf berechnet wird. Die Ermittlung des Profiles ist bei jedem Patienten erneut erforderlich, da es bei unterschiedlichen Patienten stark voneinander abweichen kann. Selbstverständlich erfordern die 30 mit Beginn der Messung erhaltenen Werte eine Korrektur im Hinblick auf die bereits verabreichten und im Körper befindlichen Insulinmengen.

35 Die weitere Anpassung des Nüchterninsulinbedarfs erfolgt - unter Wahrung der Relation

35

der Insulininfusionsraten zueinander - durch Berücksichtigung aktuell gemessener Nüchternblutzuckerwerte.

Zum ermittelten Basalbedarf addiert sich dann der zur Verbrennung der Kohlenhydrate beispielsweise nach oben genannten Formel berechneter Anteil.

Die Ermittlung des Blutzuckerwertes erfordert stets die Entnahme sowie die Analyse einer Blut-10 menge. Diese Meßmethode ist aufwendig und für die ambulante Behandlung von Diabetikern nicht zufriedenstellend. Ein weiterer bedeutender Gedanke der Erfindung besteht deshalb in der Ermittlung der Blutzuckerwerte durch Messung des 15 Urinzuckers. Dies ist deshalb möglich, weil mit Hilfe eines Umrechnungsfaktors, dem sogenannten Urin-/Blutzuckeräquivalent, ziemlich exakt aus dem Meßwert des Urinzuckers der zugehörige Blutzucker rechnerisch bestimmt werden kann. 20 Hierzu bedarf es über eine gewisse Zeit der gleichzeitigen Messung sowohl des Urin- als auch Blutzuckers, woraus sich Patientenabhängig und individuell das zur Berechnung erforderliche Urin-/Blutzuckeräquivalent bestimmen läßt. Die 25 Messung des Urinzuckers ist wesentlich einfacher, unproblematischer und kann von jedem Patienten selbst ohne weiteres vorgenommen werden. Allerdings ist diese Art der indirekten Messung des Blutzuckers für geringfügig erhöhte Blutzucker-30 werte nicht geeignet, da dann die Nierenschwelle noch nicht erreicht und über den Urin kein Zucker abgeschieden wird. In aller Regel wird durch den Verlauf des Blutzuckerwertes aufgrund nach der Nahrungsaufnahme zumindest teilweise diese Schwelle überschritten, so daß sich zumindest

10

15

20

25

30

35

während dieser Phasen der Erfindungsgedanke realisieren läßt.

Weitere Möglichkeiten des Einsatzes ergeben sich bei Verwendung eines Rechners (Computer) in Zusammenhang mit der Steuerung der Dosiereinrichtung oder der Anzeige. Dieser ist in vielfacher Hinsicht benutz- und einsetzbar. So kann das Abklingen der Wirkung von bereits verabreichtem Insulin in den Rechner eingegeben werden und so in den in beliebiger Zeit darauf vorgenommenen Meßungen exakt Berücksichtigung finden.

Eine weitere, zusätzlich oder unabhängig davon realisierbare Möglichkeit besteht darin, den sich entsprechend dem Tag-Nachtzyklus ändernden Insulinbedarf durch eine entsprechende Programmierung einzugeben, so daß bei der Ermittlung der benötigten Insulindosis dieser Einfluß Eingang findet.

Schließlich wird hierdurch noch die Möglichkeit eröffnet, bereits bekannte oder noch zu entwikkelnde Formeln in den Rechner einzugeben, mit deren Hilfe an Hand der gemessenen Blutzuckerwerte eine weitere Verbesserung der zu ermittelnden Insulindosis möglich ist.

Neben der Aufnahme von Kohlehydraten beispielsweise durch die Nahrung ist bekannt, daß sich die benötigte Insulindosis auch durch körperliche Aktivitäten ändert. Die hierdurch bedingten Einflüße sind abschätzbar und, wie in einer Welterbildung der Erfindung vorgesehen, mit Hilfe einer in den Sinne auf die Steuerung der Oosierung einwirkenden Eingabe berücksichtigbar, daß die abgegebene Insulindosis entsprechend erhöht (und auch erniedrigt) wird. Es lassen sich dann auf diesem Wege die durch äußere Einflüsse auftretenden, vom üblichen Zyklus abweichenden Änderungen des Insulinbedarfs in die Bemessung der optimalen Insulindosis einbringen.

Die Erfindung stellt eine Vorrichtung zur Verfügung, mit deren Hilfe eine präzise Bemessung der vom Patienten benötigten Insulindosis möglich wird.

15

10

5

20

25

30

35

PATENTANSPROCHE

5

10

15

20

25

30

- 1. Vorrichtung zur insbesondere diskontinuierlichen Verabreichung von Insulin in den
 menschlichen Körper mit einer Dosiereinrichtung zur Bemessung oder einer Anzeige
 zur Angabe der optimalen Menge an Insulin,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß die Vorrichtung einen oder
 mehrere Blutzuckerwerte mißt, mit den Sollwerten vergleicht und die Dosiereinrichtung
 oder die Anzeige entsprechend steuert.
- 2. Vorrichtung nach Anspruch 1, da-durch gekennzeichnet, dab sie mehrere Blutzuckerwerte im zeitlichen Abstand miöt und ebenso wie die verabreichten Insullmængen speichert, wobel die Steuerung der Dosiereinrichtung oder der Anzeige neben den Abweichungen von den Sollwerten auch die verabreichten Insullmængen berücksichtigt.
- 3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, insbesondere zur Bestimmung der Insulinmenige zur Verbrennung der aufgenommenen Kohlenhydrate, dad urch gekennzeichnet, daß sich die Insulingabe IBO (M,I) berechnet aus dem Produkt der bei der Mahlzeit M aufgenommenen Kohlenhydratmenge COH (M,I) und dem Insulin-Kohlenhydratäquivalent ICOHA (M,I).

35

welches sich für die M-te Mahlzeit am I-ten Tag ergibt aus der Formel:

wobei IBO (M,I-1) die Insulingabe am Vortag 10 zur M-ten Mahlzeit ist, KORI (M, I-1) die Korrekturinsulinmenge aufgrund des durch Messung des Blutzuckerwertes unmittelbar vor der M-ten Mahlzeit am Vortage ermittelten Abweichung des Blutzuckers 15 vom Sollwert unter Verwendung eines sog. Insulin-Blutzucker-Āquivalents, COH (M, I-1) die Kohlenhydratmenge der zur M-ten Mahlzeit am Vortag verzehrten Speisen, KORI (M+1,I-1) die Korrektur-Insulinmenge, die 20 am Vortag zu Beginn der (M+1)-Mahlzeit durch Abweichungen des Blutzuckerwertes vom Sollwert verabreicht wurde.

- 4. Vorrichtung nach Anspruch 3, d a d u r c h
 25 g e k e n n z e i c h n e t , daß sich der
 Wert des Insulin-Kohlenhydratäquivalents
 ICOHÄ (M, I) am I-ten Tag zur M-ten Mahlzeit
 als Mittelwert der M-ten Mahlzeiten mehrerer
 davor befindlicher Tage evtl. mit unterschied1ichem Gewicht berücksichtigt, berechnet wird.
- 5. Vorrichtung nach Anspruch 3 oder 4, da a durch gekennzeichnet, das sich die Insulingabe IBO (M,1) am ersten Tag
 35 zur M-ten Mahlzeit berechnet nach der Formel:

0,45 DIN IBO(M,1) = ------b(M) COH(M,1)+KORI(M,1) COH

5

20

wobei DIN der tägliche Insulinbedarf an den
Vortagen, COH die an den gleichen Tagen insgesamt verzehrte Kohlenhydratmenge,
b(M) = 1,5 beim Frühstück, 1,0 zum Mittag- und
1,2 zum Abendessen,
COH (M,1) ist die am ersten Tag zur M-ten Mahlzeit verzehrte Kohlenhydratmenge,
KORI(M,1) die Korrekturmenge an Insulin durch
Messung des Blutzuckers unmittelbar vor der
M-ten Mahlzeit.

- 6. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß zur Bestlmmung des aktuellen Basalbedarfs die Blutzuckerwerte im nüchternen Zustand unter Verwendung des Insulin-Blutzucker-Äquivalents quantitativ berechnet wird.
- 7. Vorrichtung nach Anspruch 6, d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t , daß durch mehrere über den Tag verteilte Blutzuckermessungen ein Basalbedarfsprofil erstellt wird, aufgrund des sen der zukünftige Basalbedarf ermittelt wird.
- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 7,
 d a d u r c h g e k e n n z e l c h n e t ,
 daß die Blutzuckerwerte durch Messung des Urinzuckers mit Hilfe eines Urin-/Blutzucker-Aquivalents berechnet werden, welches durch Messung gleichzeitig von Urin- und Blutzucker patientenbezogen ermittelt ist.

- 9. Vorrichtung nach Anspruch 1 bis 8, gekennzeichnet durch einer Rechner zur Steuerung der Dosiereinrichtung oder der Anzeige.
- 10. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 9,
 g e k en n z e i ch n e t d u r ch
 eine auf die Steuerung der Dosiereinrichtung
 oder der Anzeige wirkende Eingabe.

15

20

25

30

35

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/DE 86/00529

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) *						
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC						
Int.Cl. A 61 M 5/14; A 61 F 2/02						
II. FIELDS SEARCHED .						
		intation Searched 7				
Classificat	ion System	Classification Symbols				
Int.	C1.4 A 61 M; A 61 F					
	Documentation Searched other to the Extent that such Documents	than Minimum Documentation s are included in the Fields Searched *				
	IMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of Decument, 11 with Indication, where app	ropriete, of the relavant passagas 12	Relevant to Claim No. 13			
х	FR, A, 2387659(A.R.M.I.N. 1978	.E.S) 17 November				
	see page 6, line 2 - page	e 8, line 30	1,2,9,10			
x	FR, A, 2298832 (ALBISSER 1976	et al.) 20 August				
	see the whole document 1,2,9,10					
A	FR, A, 2557445 (SALZSIEDER et al.) 05 July 1985					
A	EP, A, 0040592 (RODLER) 25 November 1981					
A	EP, A, 0098592 (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO.)					
"A" docu	* Special catagories of cited documents: 18 "A" document defining the general state of the art which is not coordicated to be of particular raiewance and the coordicated to be of particular raiewance and the principle or theory underlying the irrestional forms.					
ńing	** entire document but published on or after the international niting data where the property of the property					
"O" docu	ment referring to an oral disclosure, usa, exhibition or means	"Y" document of particular relevance; cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combinetion being ob-	ine claimed invention inventive siep when the more other such docu- rious to a person skilled			
	ment published prior to the internetional filing date but than the priority date claimed	in the art. "A" document member of the sama pat				
IV. CERTII		Date of Mailing of this International Searc	1 Parent			
	rch. 1987 (24.03.87)	23 April 1987 (23.0				
		Signature of Authorized Officer				
Parof	bean ratent Office		European Patent Office			

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (tanger 1985

International Application No. PCT/DE 86/00529

r		
FURTHER I	NFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	
f ,		ŀ
		1
1 1		ł
1 1		l
1		i
		l
1		17
V. OBSER	VATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE	
This internetion	nal search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for	the following ressons:
1. Y Claim non	mbers _38, because they relate to subject matter not required to be searched by this Author	tty, namely:
	CT rule 39.1 (iv) :	
	ds for treatment of the human or animal boo	
surge	ry or therapy, as well as diagnostic methods	·
2 Claim nun	abors, because they relate to perie of the international application that do not comply wit	
ments to a	such an extent that no mentingful international search can be carried out, specifically:	the prescribed require-
		1
		1
		- 1
3∏ Chelm num	bers, because they are dependent chains and are not drafted in eccordance with the second	and third sentences of
PCT Rule		
_		
VIL OBSERV	ATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING	
This Internations	I Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows:	
		-1
		1
Luper Ila eA	red edditionel search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers	ell searchable claims
of the intern	ational application.	1.
As only son	ne of the required edditional search fees were timely paid by the applicant, this international seas and the international application for which fees were paid, specifically claims:	ch report covers only
Diver Class	or one mannesoner apprication for which lead were paid, specifically claims:	1
No required	additional search less were timely paid by the applicant. Consequently, this international search	report to restricted to
the invention	first mentioned in the claime; it is covered by claim numbers:	report to respected to
•		
As ell essrch	ablacialme could be searched without effort justifying an additional fee, the International Search at of any edditional fee.	ing Authority did not .
emark on Protest		1
	al search fees were accompanied by applicant's protest.	
No protest ac	companied the payment of additional search fees.	1

Form PCT/ISA/210 (supplemental sheet (2)) (January 1985)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON

INTERNATIONAL APPLICATION NO. PCT/E

PCT/DE 86/00529 (SA 15721)

This Annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 06/04/87

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR-A- 2387659	17/11/78	DE-A- 281761 JP-A- 5313219 US-A- 420675 GB-A- 159924	B 17/11/78 5 10/06/80
FR-A- 2298832	20/08/76	DE-A- 260189: AU-A- 103247: GB-A- 149833: CA-A- 104027: JP-A- 5112599: SE-A- 7600588	21/07/77 2 18/01/78 1 10/10/78 3 02/11/76
FR-A- 2557445	05/07/85	GB-A- 2153081 DE-A- 3435647 JP-A- 60227764	11/07/85
EP-A- 0040592	25/11/81	DE-A,C 3018641 US-A- 4457751	
EP-A- 0098592	18/01/84	EP-A- 0099508 JP-A- 59008968 US-A- 4515584 US-A- 4636144 JP-A- 59016445 JP-A- 59014857	18/01/84 07/05/85

For more details about this annex: see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 86/00529

I. KLA	ASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS IN		anzuneheni6
	h der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach d		
Int. CI 4	A 61 M 5/14; A 61 F 2/	02	
II. REC	HERCHIERTE SACHGEBIETE		
		Mindestpriifstoff ⁷	
Klassifik	ationssystem	Klassifikation ssymbole	
Int. Cl.4	A 61 M; A 61 1	₹.	
		f gehörende Veröffentlichungen, soweit diese rten Sachgebiere fallen	
IIL EINS	CHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹		
Art*	Kennzelchnung der Veröffentlichung 11, soweit erfordert	ich unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
х	FR, A, 2387659 (A.R.M.I.N. 1978 siehe Seite 6, Zeile 2		1,2,9,10
х	FR, A, 2298832 (ALBISSER e siehe die Patentansprü	t al.) 20. August 1976 che	1,2,9,10
A	FR, A, 2557445 (SALZSIEDER	et al.) 5. Juli 1985	
A	EP, A, 0040592 (RODLER) 25	. November 1981	
A	EP, A, 0098592 (FUJISAWA PH 18. Januar 1984	HARMACEUTICAL CO.)	
-			
A" Vero defin E" áltere tiona L" Vero	rer Kategorien von angespebenen Veroffentlichungen ¹⁰ : Iffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik liert, aber nicht dit besonders bedaussam anzuehen at es Ookument, das jedoch erst am oder nach dem interna- len Anmeldedarum veroffenslicht worden ist Iffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch	"T" Spätere Veröffemlichung, die nach der meldedatum oder dem Prioritätsdatum ist und mit der Anmeldung nicht kollid Verständnis des der Er lindung zugrur oder der ihr zugrundeliegenden Theorie	veröffentlicht worden lert, sondern nur zum ideliegenden Prinzips angegeben ist
fentle	lethaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Verof- chungsdatum einer anderen im Recherchenbericht ge- ten Veroffentlichung belegt werden soll oder die aus einem ein besonderen Grund angegeben ist Iwie ausgeführt)	"X" Veroffentlichung von besonderer Bedeu te Erfindung kann nicht els neu oder au keit berühend betrachtet werden	erfinderischer Tätig-
O" Veroi eine bezrei	ffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen ht	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu te Erfindung kann nicht als auf erfind ruhend betrachtet werden, wenn die einer oder mehreren anderen Veröffentli gozie in Verbindung gebracht wird und	erischer Tatigkeit be- Veroffentlichung mit ichungen dieser Kare-
	ffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldeda- aber nach dem beanspruchten Prioritatsdatum veroffent- worden ist	einen Fachmann naheiliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	
	EINIGUNG		
	des Abschlusses der internationalen Recherche 4. März 1987	Absendedatum des internationalen Recherch	APR 1987
Internat	tionale Recherchenbehorde	Unterschrift des bevollmachgigten Bedienste	
	Europäisches Patentamt	M. VAN MOL	الملك

WEIT	ERE ANGABEN ZU BLATT 2	
		1
1		ì
1		
1		1
1		
1		l
1		
1		
1		1
i i		ŀ
1		1
1		I
1		
1	i .	
1		
1	· .	
1		
1		
V	BEMERKUNGEN ZU DEN ANSPRÜCHEN, DIE SICH ALS NICHT RECHERCHIERBAR ERWIESE	
Gemat	Artikel 17 Absetz 2 Büchstabe a sind bestimmte Ansprüche aus folgonden Gründen nicht Gegenstand der In iche gewesen:	ternationalen
1.	Ansprüche Nr. 3-8, weit sie sich auf Gegenstände beziehen, die zu recherchieren die Behörde nicht	verpflichtet ist, nämlich
ı	Siehe PCT Regel 39.1(iv):	
l	Verfahren zur chirurgischen oder therapeutischen Behandlung de	
1	managhlishon eden tilergischen oder cherapeutischen Behandlung de	s
	menschlichen oder tierischen Körpers sowie Diagnostizierverfah	ren.
l,П	Ansprüche Nr weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgesch	
~ -	so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich	h Antorderungen
1		"
ł		
	•	
		1
		i
] з. 📖	Ansprüche Nr	a) PCT aboutage sind.
1		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	ŀ
	•	i
		ļ
VIJ	BEMERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ²	
	rnstionale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen em	
Die inte	maderiale nectici cheriochorde nat resignaterit, das diese internationale Anmeloung mentere Erfindungen em	halt:
		i
		i i
1. 🗀	Da der Anmelder elle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sit	th der internationale
_	Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.	
2 [Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebähren rechtzeitig entrichtet hat, erst	
	tionale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt wor	recxt sich der interna-
з. Ш	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchangebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der interi	nationale Recherchen-
	pericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwahnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüche	rüchen erfaßt:
_	•	
4. LJ 1	Da für alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden koni	wa dar sine m
	aufliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebül	or nicht verlangt
Bernerku	ng hinsichtlich eines Widerspruchs	runnings.
	rusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.	
U Oie 2	Sahlung zusätztlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.	1
		1

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE.

INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR. PCT/DE 86/00529 (SA 15721)

In dissem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 06/04/87

Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbe- richt angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffent- lichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffent- lichung
FR-A- 2387659	17/11/78	DE-A- JP-A- US-A- GB-A-	2817617 53132198 4206755 1599241	26/10/78 17/11/78 10/06/80 30/09/81
FR-A- 2298832	20/08/76	DE-A- AU-A- GB-A- CA-A- JP-A- SE-A-	2601893 1032476 1498332 1040271 51125993 7600588	29/07/76 21/07/77 18/01/78 10/10/78 02/11/76 23/07/76
FR-A- 2557445	05/07/85	GB-A- DE-A- JP-A-	2153081 3435647 60227764	14/08/85 11/07/85 13/11/85
EP-A- 0040592	25/11/81	DE-A,C US-A-	3018641 4457751	19/06/81 03/07/84
EP-A- 0098592	18/01/84	EP-A- JP-A- US-A- US-A- JP-A- JP-A-	0099508 59008968 4515584 4636144 59016445 59014857	01/02/84 18/01/84 07/05/85 13/01/87 27/01/84 25/01/84

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr. 12/82

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

3
☐ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
\square blurred or illegible text or drawing
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
\square COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.